特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

(11) 国際公開番号

WO 93/24509

C07H 17/08 // A61K 31/71

A1

(43) 国際公開日

1993年12月9日 (09.12.1993)

(21)国際出願番号

PCT/JP93/00702

(22) 国際出願日

1993年5月26日(26.05.93)

(30) 優先権データ

特顯平 4/133828

1992年5月26日(26.05.92)

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

中外製薬株式会社

(OHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP)

〒115 東京都北区浮間五丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

古賀 弘(KOGA, Hiroshi)[JP/JP]

佐藤 勉(SATO, Tsutomu)[JP/JP]

高型契典 (TAKANASHI, Hisanori)[JP/JP]

〒412 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会社内

Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

并理士 勘浅恭三,外(YUASA, Kyozo et al.)

〒100 東京都千代田区大手町二丁目 2番1号 新大手町ビル 206区

逷浅法律特許事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT(欧州特許), AU, BB, BE(欧州特許), BF(OAPI特許),

BG, BJ(OAPI特許), BR, CA, CF(OAPI特許),

CG(OAPI特許), OH(欧州特許), CI(OAPI特許),

CM(OAPI特許), CZ, DE(欧州特許), DK(欧州特許),

ES(欧州特許), FI, FR(欧州特許), GA(OAPI特許),

GB(欧州特許), GN(OAPI特許), GR(欧州特許), HU,

IE(欧州特許), IT(欧州特許), KR, KZ, LK, LU(欧州特許),

MC(欧州特許), MG, ML(OAPI特許), MN,

MR(OAPI特許), MW, NE(OAPI特許), NL(欧州特許),

NO, NZ, PL, PT(欧州特許), RO, RU, SD, SE(欧州特許),

SK, SN(OAPI特許), TD(OAPI特許), TG(OAPI特許), UA, US, VN.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: ERYTHROMYCIN DERIVATIVE

(54) 発明の名称

(57) Abstract

A compound represented by general formula [I] or a salt thereof, being extremely reduced in the decomposability by gastric juice as compared with other known erythromycin derivatives and having an excellent activity of promoting the movement of digestive tracts, wherein R₁ represents hydrogen or acyl; R₂ and R₃ may be the same or different from each other and each represents hydrogen, hydroxy, acyloxy or amino, or alternatively R₂ and R₃ are combined together to represent = O or = NOR₁₀, wherein R₁₀ represents hydrogen or lower alkyl; R₄ represents hydrogen or lower alkyl; and Y represents -NR₅R₆ or -N+R₇R₈R₉X-, wherein R₅, R₆, R₇, R₈ and R₉ may be the same or different from one another and each represents hydrogen, optionally substituted lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or cycloalkyl, or a 3- to 7-membered heterocyclic group containing oxygen, nitrogen or sulfur as the heteroatom, and X represents an anion, provided that a pair of R₅ and R₆ and a pair of R₇ and R₈ may be each combined with the adjacent nitrogen atom to represent azacycloalkyl.

〔式中、R」は水素原子またはアシル基を、RzおよびRaは 同一または異なって水素原子、水酸基, アシルオキシ基、アミ ノ基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、 Rioは水素原子または低級アルキル基を示す。Riは水素原子 または低級アルキル基を、Yは-NR5R6または-N+R7R8 RoX-をそれぞれ示す。ここでRo、Ro、Ro、Ro、Ro および R。は同一または異なって水素原子または置換基を有していて もよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル 基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原 子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基を、Xは陰イ オンをそれぞれ示す。また、Rs とR。、Rn とRs はそれぞ れ一緒になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキル 基を形成してもよい。〕

で表される化合物またはその塩。上記化合物またはその塩は、 従来公知のエリスロマイシン誘導体と比べて、胃酸で分解され る度合が著しく低く、優れた消化管運動促進作用を示す。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード MWマラウイ

AT オーストリア AU オーストラリア BB パルパードス BE ベルギー BF プルキナ・ファソ BG ブルガリア BJ ペナン BR ブラジル CA カナダ CF 中央アフリカ共和国 CC コンゴー CH スイス CI コート・ジボアール CM カメルーン CS チェッコスロヴァキア CZ チェッコ共和国 DE FIT DK テンマーク FI フィンランド ES スペイン

FR フランス GA ガボン GB イギリス GN ギニア GR ギリシャ HU ハンガリー IE アイルランド IT イタリー JP 日本 KP 朝鮮民主主義人民共和国 KR 大韓民国 KZ カザフスタン 11 リヒテンシュタイン LK スリランカ LU ルクセンブルグ MC モナコ MG マダカスカル ML マリ MN モンコル MR モーリタニア

NL オランダ NO ノルウェー NZ ニュー・ジーランド PL ホーランド PT ホルトガル RU ロシア連邦 SD スーダン SE スウェーデン SK スロヴァキア共和国 SN セネガル SU ソヴィエト連邦 TD + v-F TG 1- 2 UAウクライナ US 米国 VN ヴェトナム

10

15

20

25

1

1

明 細 書

エリスロマイシン誘導体

技術分野

本発明は、哺乳動物の消化管の収縮運動促進作用を示し、消化管収縮運動促進剤として有用なエリスロマイシン誘導体またはその塩に関する。

背景技術

消化管運動促進剤は作用面からみてナパジシル酸アクラトニウムなどの直接的アセチルコリン作動薬、シサプリドなどの間接的アセチルコリン作動薬、ドンペリドンなどのドーパミン遮断薬およびマレイン酸トリメブチンなどのオピエート作動薬の4種類に大別され、消化管運動の機能異常、特に運動低下による消化管不定愁訴などの消化器症状に対する治療薬として広く用いられている。しかし、これらの薬剤にはドーパミン遮断作用による錘体外路症状や乳汁分泌亢進等の副作用が伴う。また、これらの薬剤によって促進された消化管運動の様式は、自然に発生する生理的な上部消化管から下部消化管に伝播する運動とは異なるため、下痢、嘔吐などの副作用が多く伴うことが知られている。

一方、消化管の収縮運動を刺激する消化管ホルモンとしてモチリンが知られているが、天然から抽出および化学合成によるモチリンの供給は満足すべきものでなく、大量供給は困難であった。また、モチリンは22個のアミノ酸からなるペプチドであるため経口剤としての開発は困難であった。

近年、エリスロマイシンおよびその誘導体が強い消化管収縮

10

15

20

25

運動促進活性を有することが見いだされ、その誘導体の一つであるEM-523が消化管運動促進剤として開発中である(特開昭60-218321号、特開昭61-87625号、特開昭63-99016号、特開昭63-99092号およびThe Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Vol. 251, No.2, pp.707-712, 1989)。

しかしながらEM-523は酸に不安定であり、経口投与で用いたときに胃酸で分解され作用が減弱することが予想される。そこで、本発明者らは、酸抵抗性で経口投与可能なエリスロマイシン誘導体を見いだすため鋭意研究を重ねた結果、文献未記載の下記の新規なエリスロマイシン誘導体がこのような性質および作用を有することを発見し、この知見に基づいて本発明を完成した。

発明の開示

すなわち本発明は下記の一般式(I)

〔式中、R,は水素原子またはアシル基を、R2およびR3は 同一または異なって水素原子、水酸基,アシルオキシ基、アミ

10

15

20

25

3ノ基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、R10は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または低級アルキル基を、Yは一NR5R6または一N・R7R8R6xx-をそれぞれ示す。ここでR5、R6、R7、R8およびR、は同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基を、Xは陰イオンをそれぞれ示す。また、R5とR6、R7とR8はそれぞれ一緒になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキル基を形成してもよい。)

で表される化合物またはその塩に関する。

本発明において、アシル基とはホルミル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、エトキシカルボニル基等を示し、アシルオキシ基とは、ホルミルルオキシ基、アセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、プロピオニルオキシ基、ブリイルオキシ基、プロピオニルオキシ基、エテルオキシ基、ベンゾイルオキシ基、エテルオキシ基等を示し、低級アルキルをは、炭素数1-6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基とは、好ましくはメチル基、エチル基、n-プチル基、i-プチル基、sec-ブチル基とは、ガチル基、ネオペンチル基等を示し、低級アルケニル基とは、炭素数2-6の直鎖または分岐鎖状のアルケニル基を示し、低級アルケニル基とは、炭素数2-6の直鎖または分岐鎖状のアルケニル基を示し、好

25

ましくはビニル基、アリル基、 n ープテニル基、 i ープテニル基 、 s e c ープテニル基等を示し、低級アルキニル基とは、炭素数 2 - 6 の直鎖または分岐鎖状のアルキニル基を示し、好ましくはエチニル基、プロバルギル基、プチニル基等を示す。

5 アザシクロアルキル基とはシクロアルキル基の1またはそれ以上の炭素原子を窒素原子に置き換えた基を示し、例えばアジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ヘキサメチレンイミノ基などがあげられる。シクロアルキル基とは、炭素数3から8のシクロアルキル基を示し、好ましくはシクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等を示す。異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基の複素環の例としては、例えばアジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、オキシラン、オキセタン、オキソラン、テトラヒドロピラン、チイラン、チェタン、チオラン、チャン等があげられる。

置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基における置換基としては、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、ニトリル基、アルキルオキシ基、メルカプト基、アシル基、カルバモイル基等を示し、さらにシクロアルキル基または現原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基における置換基としては、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、アリール基、アラルキル基等の炭化水素基も含む。

陰イオンとは、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオン、カ ルボキシレートイオン、スルホネートイオン等を示す。また、 塩を形成する酸としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、 硫酸などの無機酸および酢酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル 酸、メタンスルホン酸などの有機酸があげられる。

発明を実施するための最良の形態

本発明の化合物(I)は、例えば化合物(I)を酸化反応に 付した後、必要に応じアルキル化や脱保護を行うことにより製 造することができる。

10

5

$$\begin{array}{c} R_{1} \\ R_{2} \\ R_{3} \end{array}$$

15

〔式中、R1、R2、R3、R4 およびYは前記と同一の意味 を示す〕。

該酸化反応に用いられる酸化剤としてはクロム酸や酸化マン 20 ガンなどの金属酸化剤やジメチルスルホキシドなどの有機化合 物を用いる酸化剤などがあげられる。アルキル化は塩基の存在 下または非存在下、不活性溶媒中アルキルハライド、アクリル 酸誘導体などのアルキル化剤を作用させることによって行うこ とができる。塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、ナト 25

10

15

20

リウムアルコキシド、カリウムアルコキシド、アルキルリチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化ナトリウムなどの金属塩基やトリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジンなどの有機塩基が用いられる。不活性溶媒としてはメタノール、エタノール、プロパノール、クロロホルム、塩化メチレン、エーテル、テトラヒドロフラン、N・N・ジメチルルムアミドなどが用いられる。アルキルハライドのアルキル基とは、不飽和結合や、水酸基、アミノ基、ホルミル基とは、アルキルオキシ基、メルカプト基、ホルミル基とは、アルキルオキシ基、メルカプト基、ホルミル基を有してもよい炭素数1-6の枝分かれしてもよい炭素質を示し、アルキルハライドとしては上記のアルキル基の塩化、アクリル酸、アクリル酸エステル、アクリロニトリル、アクロレインなどが用いられる。

本発明化合物(I)は、後記の試験例から明らかなように、 EM-523と異なり、酸性条件下で活性の低下がみられず、 また経口投与で強い消化管運動促進作用を示したことから、と くに経口剤として哺乳動物の消化管の収縮運動促進剤として有 用である。

以下、本発明化合物の製造について、実施例に基づいてさらに詳細に説明するが、本発明はこれらの例によって制限されるものではない。

〔実施例1〕

2′-0-アセチルー4″-0-ホルミルー8,9-アンヒ

10

ドロエリスロマイシンA 6, 9 - へミケタール(化合物 1) 〔文献: J. Tadanier ら、Journal of Organic Chemistry, 39, 2495 (1974)〕25g、ジメチルスルホキシド 24.6元、ジシクロヘキシルカルボジイミド19.7gの混合物の塩 化メチレン 400元溶液に、氷冷下、ピリジニウムトリフルオロ アセテート18.4gを加えた。室温にて4時間攪はんした後、不 溶物を濾過した。濾液を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾 燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグ ラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニ ア水(30:1:0.1)〕にて精製して2′ー〇ーアセチルー4″ - 〇ーホルミルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロ マイシンA 6,9ーへミケタール(化合物2)の白色粉末 16.8g(収率67%)を得た。

化合物 2

〔実施例2〕

化合物 2 (15.8g) のジメチルホルムアミド 3 0 0 m 1 溶液 を氷冷し、攪はん下に、60%水素化ナトリウム1.20gを加え、

10

15

20

25

20分攪はん後、ヨウ化メチル2.5 配を加えた。そのまま 2 時間攪はんした後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をメタノール150 配に溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水10 配を加えて、室温にて一夜攪はんした。反応液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(服開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1))にて精製して12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物3)の白色粉末7.4g(収率51%)を得た。

化合物3

〔実施例3〕

化合物3(6.9g)および酢酸ナトリウム3.9gの80%メタノール/水90 m溶液を50℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素3.6gを加えた。この温度で2時間攪はんしたが、この間溶

液を p H 8 ~ 9 に保持するため、1 N 水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 7 配を含む水 3 5 0 配に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(4 0:1:0.1)〕にて精製してデ(Nーメチル)ー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 4)の白色粉末5.2 1 g(収率 7 7%)を得た。

10

15

5

化合物 4

〔実施例4〕

20 化合物 4 (160 mg) をメタノール 5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 290 mg およびヨウ化エチル 1.4 g を加えて40℃にて20時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶

化合物 5

15 〔実施例5〕

20

25

化合物4(485 mg)をメタノール10 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン877 ms およびョウ化イソプロピル4.62 gを加えて60℃にて5日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物6)の白色粉末262

或(収率50%)を得た。

化合物 6

10

15

20

5

〔実施例6〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 4 5 3 mg および 1 ーヨードプロパン 2 3 8 gを加えて 5 0 ℃にて 1 日間攬はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 5 0:1:0.1))にて精製してプロピルーノルー12 ー 0 ーメチルー 1 1 ー オキソー 8 , 9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6 , 9 ー へミケタール(化合物 7) の白色粉末 1 7 0 mg(収率 6 4 %)を得た。

12

化合物7

10 〔実施例7〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム 5 9 mg およびアリルプロミド 0.05 0 mlを加えて40℃にて一夜攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製してアリルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物 8)の白色粉末156 mg(収率 59%)を得た。

15

13

化合物 8

10 〔実施例8〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、炭酸水素
ナトリウム 5 9 ml およびプロパルギルプロミド 0.03 4 ml を加
えて 5 0 ℃にて 2 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、
クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。この
クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去
した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶
媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(5 0 : 1 :
0.1)〕にて精製してプロパルギルーノルー12-0-メチル
-11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA
6,9-ヘミケタール(化合物 9)の白色粉末105 mg(収率
40%)を得た。

15

15

20

化合物 9

10 〔実施例9〕

化合物 4 (250 ms) をメタノール 4 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 453 ms および 4 ープロモー1 ープテン1.41 gを加えて50℃にて1日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3ープテニルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA6,9ーへミケタール(化合物 10)の白色粉末152 ms(収率 56%)を得た。

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

15

化合物10

10

15

〔実施例10〕

化合物4(250 mg)をメタノール4 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン453 ml およびプロモエタノール1.75 gを加えて50℃にて1日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(80:1:0.1)〕にて精製して2ーヒドロキシエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物11)の白色粉末205 mg(収率77%)を得た。

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

16

化合物11

10

15

〔実施例11〕

化合物4(270g)のアクリロニトリル3 配溶液を3時間加熱還流した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2-シアノエチルーノルー12-O-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物12)の白色粉末189g(収率65%)を得た。

化合物12

5

〔実施例12〕

反応容器に無水エタノール75配を入れ、窒素で20分間空 気を排除した。次に、金属ナトリウム161gを加え、ナトリ ウムが溶解した時、溶液を氷冷した。続いて、化合物4(1.0) g)を加え、さらにヨウ素 1.78 gを加えた。窒素雰囲気下、 15 氷冷にて4時間攪はんした後、反応液はチオ硫酸ナトリウム 3.0 g と濃アンモニア水 2.5 mlを加えた水 3 0 0 ml 中に注入し た。この混合液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣 をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムー 20 メタノールー濃アンモニア水(50:1:0.1)〕にて精製し てビス〔デ(N-メチル))-12-O-メチル-11-オキ ソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケ タール(化合物 1 3) の白色粉末890 mg(収率90%)を得 25 た。

化合物 13

15

5

(実施例13)

化合物 1 3 (7 0 0 mg)をメタノール 1 0 mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム 3 3 6 ml およびヨウ化エチル 3.1 gを加えて 5 0 ℃にて 6 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー [展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (1 2 0 : 1 : 0.1)] にて精製してジエチルージノルー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA6、9 - へミケタール (化合物 1 4)の白色粉末 7 4 mg (収率 1 0 %) およびエチルージノルー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA6、9 - へミケタール (化合物 1 5)の白色粉末 1 7 2 mg (収率 2 4 %)を得た。

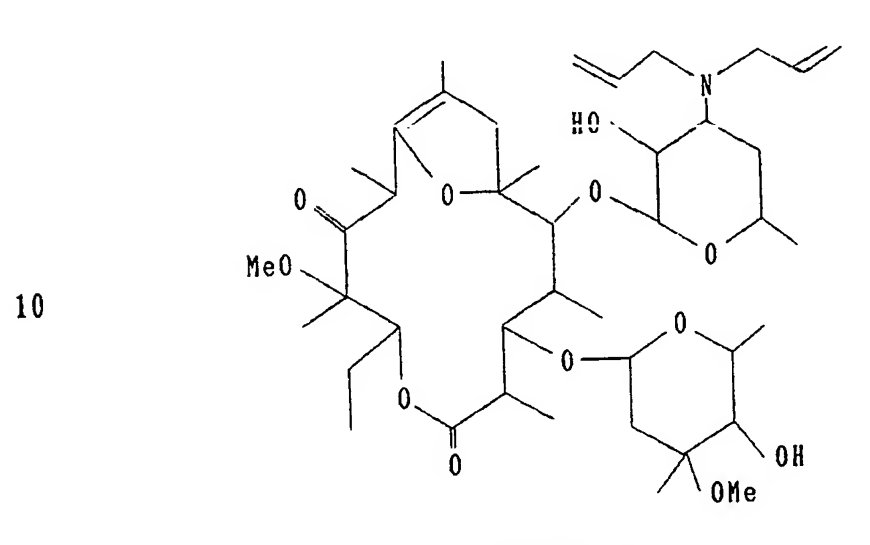
化合物14

化合物 1 5

〔実施例14〕

化合物13(995 mg)をメタノール20 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン3.67gおよびアリルブロミド1.72gを加えて50℃にて10時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー

(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1))にて精製してジアリルージノルー12-0
 ーメチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物16)の白色粉末490mg(収率44%)を得た。



化合物 16

15

20

25

〔実施例15〕

化合物 1 3 (4 4 0 m) をメタノール 1 0 m に溶解し、炭酸水素ナトリウム 1 5 8 m およびアリルブロミド 0.1 1 m を加えて5 0 ℃にて 3 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロコホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 0 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してアリルージノルー12 - 0 - メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9

- へミケタール (化合物 17) の白色粉末 80 mg (収率 17%) を得た。

化合物17

〔実施例16〕

5

10

化合物 6 (180 m) および酢酸ナトリウム 9 8 ms の 8 0 % メタノール/水 3 ms 溶液を 5 0 ℃に加温し、 攪はん下に、 ヨウ素 9 1 ms を加えた。この温度で 2 時間攪はんしたが、この間溶液を p H 8 ~ 9 に保持するため、 1 N 水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 1 配を含む水 2 0 配に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (80:1:0.1) にて精製してイソプロピルージノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 18)の白色粉末70 ms(収率 40%)を得た。

15

化合物 18

10 〔実施例17〕

化合物3(250g)をクロロホルム3 配に溶解し、ヨウ化メチル0.096配を加えて室温にて4時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、エーテルを加え生じた沈澱を濾過した。沈澱をエーテルで洗浄し、乾燥して12-0-メチル-11-オキソ-8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール メチルヨージド(化合物19)の白色粉末206g (収率69%)を得た。

10

15

25

〔実施例18〕

化合物 3 (250 mg)をクロロホルム 3 元に溶解し、プロパルギルブロミド 0.21 元を加えて室温にて 6 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、エーテルを加え生じた沈澱を濾過した。沈澱をエーテルで洗浄後、シリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタールプロパルギルブロミド(化合物 20)の白色粉末198mg(収率 68%)を得た。

化合物20

20 〔実施例19〕

化合物3(694 mg)のクロロホルム10 ml溶液を氷冷し、 攪はん下に、ピリジン0.30 ml、続いて無水酢酸0.30 mlを加 えた。氷冷で15分攪はんし、さらに室温にて1時間攪はんし た後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、クロロホルムで抽出 した。このクロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸

10

15

20

25

ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣とジメチルスルホキシド 0.73 配、ジシクロヘキシルカルボジィミド588 電の混合物の塩化メチレン10 耐溶液に、氷冷下、ピリジニウムトリフルオロアセテート550 電を加えた。室温にて4時間攪はんした後、不溶物を濾過した。濾液を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にてて精製して2′-0-アセチルー12-0-メチルー4″,11-ジオキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物21)の白色粉末428 幅(収率58%)を得た。

化合物21

〔実施例20〕

化合物21(383呵)のメタノール5 心溶液を室温にて20時間攪はんした。反応液を溶媒留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノ

ールー濃アンモニア水 (200:1:0.1)〕にて精製して 12-0-メチルー4",11-ジオキソー8,9-アンヒド ロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール (化合物22) の白色粉末294g(収率81%)を得た。

化合物22

〔実施例21〕

15 化合物 2 (2.15g) をメタノール30 元に溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水3 元を加えて、室温にて一夜攪はんした。反応液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0.1)〕にて精製して11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 23)の白色粉末1.84g(収率 93%)を得た。

15

20

化合物23

[実施例22] 10

化合物23(656 m) および酢酸ナトリウム377 mgの 80%メタノール/水10 砂溶液を50℃に加温し、攪はん下 に、ヨウ素350 mを加えた。この温度で2時間攪はんしたが、 この間溶液をpH8~9に保持するため、1N水酸化ナトリウ ム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水3 配を含む 水50心に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナト リウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲル クロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー 濃アンモニア水 (30:1:0.1)) にて精製してデ (N-メ チル) -11-オキソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシン A 6, 9-ヘミケタール (化合物24) の白色粉末428 mg (収率66%)を得た。FAB-MS:m/z701(MH+)。 化合物24(205g)をメタノール5元に溶解し、ジイソ プロピルエチルアミン378 昭およびヨウ化エチル1.83 gを

加えて40℃にて20時間攪はんした。反応液は溶媒留去した 25

後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してエチルーノルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物25)の白色粉末139g(収率65%)を得た。

化合物 2 4

化合物 2 5

10

15

20

25

(実施例23)

化合物24(428g)をメタノール7配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン790gおよびヨウ化イソプロピル4.16gを加えて60℃にて5日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物26)の白色粉末290g(収率64%)を得た。

[実施例24]

化合物23(383呵)をクロロホルム4 配に溶解し、プロパルギルプロミド0.34 配を加えて室温にて6時間攪はんした。 反応液は溶媒留去した後、エーテルを加えて生じた沈澱を濾過

化合物 2 6

した。沈澱はエーテルで洗浄後、シリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタールプロパルギルプロミド(化合物27)の白色粉末251g(収率56%)を得た。

化合物27

15

20

25

〔実施例25〕

化合物4(300%)をメタノール5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン597%および3-クロロー1ープテン456%を加えて60℃にて40時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニアホ(200:1:0.1)〕にて精製して(3-プテン-2-イル)ーノル-12-0-メチル-11-オキソー8、9-アンヒド

10

15

ロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール (化合物28) の白色粉末81g(収率25%)を得た。

化合物 2 8

[実施例26]

化合物4(300m)をアセトニトリル5配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン543mおよびトリフルオロメタンスルフォン酸 2-(1,3-ジフルオロプロピル)423mを加えて50℃にて30分間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して(1,3-ジフルオロー2ープロピル)-ノルー12-O-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物29)の白色粉末167mg(収率50%)を得た。

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

31

化合物 2 9

10

15

20

5

〔実施例27〕

化合物 4 (200 mg)をジメチルホルムアミド 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン36 2 mg、1ープロモー2ーフルオロエタン1.0 gおよびよう化ナトリウム 4 2 0 mgを加えて80℃にて11時間攪はんした。反応液は酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。この酢酸エチル溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して2ーフルオロエチルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物30)の白色粉末133mg(収率63%)を得た。

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

32

化合物30

10 〔実施例28〕

5

15

化合物4(250 mg)をメタノール4 mlに溶解し、シクロブタノン0.11 mlおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム53 mlを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製してシクロブチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-ヘミケタール(化合物31)の白色粉末192 ms(収率71%)を得た。

化合物31

15

20

〔実施例29〕

化合物4(350 mg)をメタノール6 心に溶解し、シクロペンタノン0.19 心およびシアノ水素化ほう素ナトリウム74 mgを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製してシクロペンチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-ヘミケタール(化合物32)の白色粉末250 mg(収率65%)を得た。

化合物 3 2

15

5

〔実施例30〕

化合物 4 (2 7 8 mg)をメタノール 6 配に溶解し、テトラヒドロフラン-3-オン1 4 4 mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム 5 9 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3-テトラヒドロフラニルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物33)の白色粉末177 mg(収率58%)を得た。

化合物 3 3

10

15

20

5

〔実施例31〕

化合物4(200g)をメタノール5 配に溶解し、テトラヒドロチオフェン-3ーオン246 喝およびシアノ水素化ほう素ナトリウム84 喝を加えて室温にて二日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで発力した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(230:1:0.1)〕にて精製して3ーテトラヒドロチオフェニルーノルー12-0-メチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物34)の白色粉末146 喝(収率65%)を得た。

化合物 3 4

15

20

5

[実施例32]

化合物4(478mg)をメタノール10mlに溶解し、1ーベンズヒドリルアゼチジンー3ーオン682mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム101msを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して(1ーベンズヒドリルー3ーアゼチジニル)ーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物35)の白色粉末667mg(収率定量的)を得た。

10

15

20

25

化合物 3 5

〔実施例33〕

化合物35(235 m)を酢酸6 m 溶解し、パールマン触媒50 mを加えて水素気流下、室温にて一晩攪拌した。濾過により触媒を除いた後、ジクロロメタンで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して3-アゼチジニルーノル-12-0-メチル-11-オキソ-8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物36)の白色粉末87 ms(収率41%)を得た。

化合物 3 6

15

5

[実施例34]

化合物 4 (250 mg) をメタノール5 mlに溶解し、3ーオキセタノン200 mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム53 mgを加えて室温にて2.5 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3ーオキセタニルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物37)の白色粉末120mg(収率44%)を得た。

化合物 3 7

15

20

5

〔実施例35〕

化合物4(205 ms)をアセトニトリル5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン297 mgおよびトリフルオロメタンスルフォン酸2、2、2ートリフルオロエチル650 mgを加えて50℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2、2、2ートリフルオロエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物38)の白色粉末132mg(収率57%)を得た。

化合物 3 8

15

5

[実施例36]

化合物4(300m)をメタノール7 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン543msおよび2-ヨードブタン3.09gを加えて60℃にて4日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して2ーブチルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物39)の白色粉末63mg(収率20%)を得た。

化合物 3 9

10

15

20

5

〔実施例37〕

化合物4(200g)をメタノール4 配に溶解し、ピバルアルデヒド0.26 配およびシアノ水素化ほう素ナトリウム84gを加えて室温にて40時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2,2ージメチルプロピルーノルー12-0ーメチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物40)の白色粉末128g(収率58%)を得た。

15

20

25

化合物 4 0

[実施例38] 10

化合物 4 (250 mg) をアセトニトリル 6 心に溶解し、ジイ ソプロピルエチルアミン452 殴および N - (2 - プロモエチ ル)フタルイミド2.84gを加えて50℃にて一日攪はんした。 反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽 和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリ ウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルク ロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃 アンモニア水 (100:1:0.1)〕にて精製して2-(N-フタルイミド) エチルーノルー12-0-メチルー11-オキ ソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケ タール(化合物41)の白色粉末190g(収率61%)を得 た。

化合物41(190mg)をメタノール3配に溶解し、40% メチルアミンーメタノール溶液1 Wを加えて室温にて2時間攪 はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、

水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(15:1:0.1)〕にて精製して2ーアミノエチルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物42)の白色粉末114g(収率70%)を得た。

化合物 4 2

〔実施例39〕

20

25

化合物 4(200 mg)をアセトニトリル 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 3 6 2 mg および α ークロロアセトン 7 7 mg を加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製して 2 ーオキソプロピルーノルー 1 2 ー

PCT/JP93/00702

O-メチル-11-オキソー8, 9-アンヒドロエリスロマイ シンA 6, 9-ヘミケタール (化合物 43) の白色粉末19 6 g (収率91%)を得た。

44

5

10

化合物 4 3

[実施例40]

15

20

化合物43(175 15)のメタノール3 配溶液に、氷冷下、 水素化ほう素ナトリウム3.0 嘘を加え、室温にて7時間攪拌し た。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水およ び飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナ トリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲ ルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール -濃アンモニア水(70:1:0.1)]にて精製して2-ヒド ロキシプロビルーノルー12-0-メチル-11-オキソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール (化合物44)の白色粉末132g(収率75%)を得た。

化合物 4 4

15

20

5

〔実施例41〕

化合物 4 (191 mg) をアセトニトリル 4 配とメタノール 4 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 3 4 6 mg および 2 ークロロアセトアミド 7 5 0 mg を加えて 5 0 ℃にて一晩攬はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してカルバモイルメチルーノルー12 - O - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 4 5)の白色粉末 1 4 1 mg(収率 6 8 %)を得た。

化合物 4 5

〔実施例42〕

化合物 4 (6 0 5 mg)をジメチルホルムアミド 6 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 1. 0 9 g およびイソブチルブロミ 15 ド 3. 4 8 g を加えて 5 0 ℃にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア 1 (3 0 0 : 1 : 0) 〕にて精製してイソブチルーノルー1 2 ー 0 ー メチルー 1 1 ー オキソー 8 、9 ー アンヒドロエリスロマイシンA 6 、9 ー へミケタール(化合物 4 6)の白色粉末 3 1 0 mg(収率 4 7 %)を得た。

PCT/JP93/00702

化合物 4 6

10

15

5

〔実施例43〕

化合物 1 3 (2 0 0 mg) をメタノール 7 mlに溶解し、α,α'ージフルオロアセトン 3 8 4 ml およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 1 8 0 ml を加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(2 5 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して(1,3ージフルオロー2ープロピル)ージノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 4 7)の白色粉末 1 4 3 ml (収率 6 4 %)を得た。

化合物 4 7

15

20

25

〔実施例44〕

化合物 1 3 (4 0 0 mg) をメタノール 1 0 muに溶解し、3 ーペンタノン 4 9 2 mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム 1 0 8 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(7 5 :1 : 0.1)〕にて精製して3 ーペンチルージノルー12 ー 0 ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 4 8)の白色粉末19 4 mg(収率 4 4 %)を得た。

化合物48(194 mg)をアセトニトリル6配に溶解し、ホルムアルデヒド液216 mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム40 mg、さらに酢酸一滴を加えて室温にて1時間攪はんした。

反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3ーペンチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物49)の白色粉末154g(収率78%)を得た。

〔実施例45〕

20 化合物 1 3 (5 0 0 mg) をジメチルホルムアミド 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 4 6 1 mlおよび 1, 5 ージプロモベンタン 2.4 gを加えて 5 0 ℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマ

化合物 4 9

10

15

20

25

トグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (300:1:0)) にて精製してデ (ジメチルアミノ) -3'ーピペリジノー12-Oーメチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール (化合物50)の白色粉末184g(収率33%)を得た。

〔実施例46〕

化合物13(400g)をジメチルホルムアミド5配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン369mおよび1,4ージブロモブタン185gを加えて50℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してデ(ジメチルアミ

化合物 5 0

ノ) -3'-ピロリジノ-12-O-メチル-11-オキソー 8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケター ル(化合物 5 1) の白色粉末124g(収率29%)を得た。

5

10

化合物 5 1

15 (実施例47)

化合物22(500mg)をメタノール10mlに溶解し、酢酸アンモニウム531mlおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム86mlを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。20 このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1:0.1)〕にて精製して4″ーデオキシー4″ーアミノー12-0-メチル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-ヘミケタール(化合物52)の白色粉末

123 mg (収率25%)を得た。

化合物 5 2

10

15

5

[実施例48]

化合物 2 2 (2 0 0 mg) をメタノール 1 0 配に溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩 9 6 mgを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(4 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して 4 ″ーデオキシー 4 ″ーオキシミノー 1 2 - 0 - メチルー 1 1 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 5 3)の白色粉末 1 0 9 mg(収率 5 3 %)を得た。

25

〔実施例49〕

10 化合物24(4.90g)を1,2-ジクロロエタン80 ㎡溶液に、氷冷下、ジメチルアミノピリジン8.5gとベンジルオキシカルボニルクロリド8.0 ㎡を加え、そのまま1時間攪拌した後、室温でさらに19時間攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0)〕にて精製してNーデメチルー2′ー0,4″ー0,3′ーNートリス(ベンジルオキシカルボニル)-11-オキソー8,9-7ンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物54)の白色粉末1.38g(収率18%)を得た。

化合物 5 4 (6 0 0 mg) のジメチルホルムアミド1 0 ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム 3 3 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、よう化エチル 0. 0 8 5 mlを加えて 1 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

20

25

この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノー ルー濃アンモニア水(100:1:0)〕にて精製してNーデ メチルー2′-0,4″-0,3′-N-トリス(ベンジルオ キシカルボニル) -12-0-エチル-11-オキソ-8, 9 -アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化 合物55)の白色粉末305g(収率53%)を得た。

化合物 5 5 (3 0 0 g) のエタノール 8 心溶液に、1 0 %パ ラジウム炭素 50 嘘を加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌 した。そののち、ホルムアルデヒド液228 嘘を加えて、水素 気流下、さらに6時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去 した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶 媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1: 0.1)〕にて精製して12-0-エチル-11-オキソ-8, 15 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール (化合物 5 6) の白色粉末 1 4 6 ㎏ (収率 7 4 %) を得た。

〔実施例50〕

化合物 5 4 (2 1 9 mg) のジメチルホルムアミド 3 耐溶液に、 氷冷下、水素化ナトリウム 1 2 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、 ベンジルプロミド 0.0 4 7 耐を加えて 1 時間攪拌した。反応液 5 に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。 この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー 〔展開溶媒:酢酸エチルーnーへキサ ン(1:2)〕にて精製してNーデメチルー2′ー0,4″ー 0,3′ーNートリス(ベンジルオキシカルボニル)ー12ー のーベンジルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマ イシンA 6,9ーへミケタール(化合物 5 7)の白色粉末1 79 mg(収率 7 5 %)を得た。

化合物 5 7 (175 mg) のエタノール 4 ml 溶液に、10%パラジウム炭素 2 7 mlを加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌した。そののち、ホルムアルデヒド液 7 1 mgを加えて、水素気流下、さらに 8 時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:

20 0.1) こて精製して12-0-ベンジル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 5 8)の白色粉末121 mg(収率定量的)を得た。

15

20

25

化合物 5 8

10 (実施例51)

化合物 5 4 (2 6 4 m) のジメチルホルムアミド 3 m 溶液に、水冷下、水素化ナトリウム 1 9 m を加えた。 1 5 分間攪拌後、よう化 n ープロピル 0. 0 7 0 m を加えて 2 時間攪拌した。 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー 〔展開溶媒:酢酸エチルーnーへキサン(1:2)〕にて精製してNーデメチルー2′ー0,4″ー0,3′ーNートリス(ベンジルオキシカルボニル)-12ー0ープロピルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 5 9)の白色粉末 1 3 3 m (収率 4 8 %)を得た。

化合物 5 9 (1 3 3 mg) のエタノール 4 mi 溶液に、10%パラジウム炭素 2 0 mi を加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌した。そののち、ホルムアルデヒド液 9 6 mi を加えて、水素気

流下、さらに5時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0.1)〕にて精製して12-0-プロピルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物60)の白色粉末80g(収率91%)を得た。

化合物 6 0

15

20

25

〔実施例52〕

化合物 6 (10.5 g) のジクロロメタン7 0 配溶液に、ピリジン4.5 配および無水酢酸 2.6 配を加え、室温にて 2 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール(2.5 0:1)〕にて精製してイソプロピルーノルー2′ー〇ーアセチルー12-〇ーメチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 6.1) の

白色粉末 8.5 g (収率 7 6%)を得た。

〔実施例53〕

化合物 6 1 (8.5 g) のジクロロメタン7 0 配溶液に、ジメチルアミノピリジン5.2 0 gと1, 1'ーチオカルボニルジイミダゾール6.3 3 gを加えて、室温にて3日間攪拌した。反応液に濃アンモニア水3 配を加えて15分間攪拌後、ジクロロメタンを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール(400:1)〕にて精製してイソプロピルーノルー2'ー〇ーアセチルー4"ー〇ーチオカルボニルイミグゾリルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8, 9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6, 9ーへミケタール(化合物 62)の白色粉末7.50g(収率77%)を得た。

15 化合物 6 2 (3 5 0 mg)、トリフェニルスズヒドリド 2 4 3 mg および α, α'ーアゾビス (イソブチロニトリル) 1 3 mg のトルエン 7 mg 溶液を 2 時間加熱 還流した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。この酢酸エチル溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチルーへキサン (1:2) にて精製してイソプロピルーノルー2'ー〇ーアセチルー4"ーデオキシー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール (化合物 6 3)の白色粉末156 mg (収率 5 2 %)を得た。

10

15

25

化合物 6 3 (1 5 3 mg) にメタノール 3 ml とジクロロメタン 0.5 ml を加えて溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水 0.3 ml を加えて室温にて一晩攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー4″ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール (化合物 6 4)の白色粉末129 mg (収率89%)を得た。

化合物 6 4

20 〔実施例54〕

化合物 6 4 (3.60g) および酢酸ナトリウム 2.0gの80%メタノール/水 7 0 配溶液を 5 5 ℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素 1.85 gを加えた。この温度で 1 時間攪拌したが、この間溶液を p H 8 ~ 9 に保持するため、 1 N 水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 3 配を含む水

50 mに注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(15:1:0.1))にて精製してデ(Nーメチル)-4"ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物65)の白色粉末712 mg(収率21%)を得た。

化合物 6 5 (4 3 0 mg) のエタノール1 0 配溶液に、ホルムアルデヒド液 5 2 8 mg、酢酸 0.0 7 0 配および 1 0 %パラジウム炭素 9 0 mgを加えて、水素気流下、室温にて1日間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去し得た残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製して 4 ″ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物 6 6)の白色粉末327 mg(収率 7 4 %)を得た。

20

15

化合物 6 6

10 〔実施例55〕

化合物 6 5 (2 7 8 mg) をメタノール 5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 0.5 6 配およびよう化エチル 0.1 9 配を加えて、室温にて 5 日間攪拌した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロコホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してエチルーノルー 4 "ーデオキシー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 6 7)の白色粉末149 mg(収率 5 1%)を得た。

15

化合物 6 7

10 (実施例 5 6)

化合物 6 5 (5 9 1 mg) をメタノール 1 0 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 1. 0 9 g および 2 ーヨードブタン 6. 2 3 g を加えて、5 0 ℃にて 4 日間攪拌した。反応液は溶媒を留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノール(4 0 0 : 1)〕にて精製して 2 ープチルーノルー 4 "ーデオキシー 1 2 ー 0 ーメチルー 1 1 ー オキソー 8 、9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6 、9 ー へミケタール(化合物 6 8)の白色粉末 2 6 1 mg(収率 4 0 %)を得た。

化合物 6 8

10

5

〔実施例57〕

化合物 6 (187 mg) とフマル酸 28.5 mgを熱時メタノール 0.3 mlに溶解し、イソプロピルアルコール 1.0 mlを加えて室温にて放置し、結晶を析出させた。析出した結晶を濾取し、無色 棒状結晶のイソプロピルーノルー 12-0-メチルー 11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタールフマル酸塩ー水和物(化合物 69)139 mgを得た。 m.p.135-137℃、元素分析値 Ca2H73NO15 理論値(%):C60.63,H8.84,N1.68 実測値(%)

化合物 6 9

10 〔実施例 5 8〕

15

化合物 6 (100 m) とコハク酸 15.6 mを熱時メタノール 0.3 mに溶解し、イソプロピルアルコール 1.0 mを加えて室温にて放置し、結晶を析出させた。析出した結晶を濾取し、無色棒状結晶のイソプロピルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタールコハク酸塩(化合物 70)26 mを得た。m.p. 115-121℃

WO 93/24509

上記実施例1~58で得られた化合物2~70(但し、化合物24、41、48、54、55、57、59、61-63及び65を除く)の種々の物性値を表1及び表2にまとめて示す。

5			FAB-MS	(m / z)	785 (MH+)	728 (M ⁺)	715 (MII*)	743 (MH+)	757 (MII*)	757 (MH+)	755 (MII+)	753 (MH+)		(1111) 69)		769 (MH++1)	701 (MII+)	757 (MII+)	729 (MII+)
				浴 媒	CDC13	CDC13	CDC13	cDC13	CDC13	CDC13	CDC13	ChC1,		CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13
10			值)	12-0Me	·	3.06	3.06	3.06	3.06	3.05	3.06	30 6	3.00	3.05	3.06	3.05	3.06	3.06	3.05
			NMR (8	3 " - 0Me	3.33	3.35	3.34	3.34	3.35	3.34	3,32		3.33	3.34	3.33	3.34	3.32	3.34	3.33
15	#K		Z — H 1	3' -NMe	2.24	2.28	2.41	2.23	2.20	2, 22	66 6	77 77	2.34	2.25	2.34	2.33	}	!	
				8 Me	9	1.68	1,68	1,68	. 68.	1 68		1.00	1.68	1.67	1.68	1.68	2 2	1.00	1.68
0.0			(c1.0)		1								° (CHCl ₃)	° (CHC13)	(CHC)				(CIIC13)
20			25		中 1 (日 1 (日	0.41	0.04	1.40.0	F-00-1-	* C	۵٠,50.		$+51.6^{\circ}$	-1 47, 4°	. A G A	* 0 6 4 +	0.30	1-31.0	1.52.6°
		i	15 A 8m	10 cm 40	在 C	· ·	· ·	. .	n (ا ٥		∞ 	6		-	- C	77	<u> </u>	15

5		FAB-MS	(z / m)	781 (MH+)	741 (MH+)	743 (MH+)	743 (M+ -1)	767 (M*Br)	(+ HW) 69L	727 (MH+)	714 (M ⁺)	729 (MII+)	742 (M¹)	753 (M* -Br)
			游 数	CDC13	CDC13	CDC13	CD 30D	CD3OD	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13	CD 3OD
10		値)	120Me	3.05	3.05	3.06	3.07	3.06	3.06	3.07	;	ţ		
	(続き)	NMR (6	З″ ОМе	3.30	3.32	3.34	3.36	3.37	3.33	3.32	3.31	3.31	3.32	3.18
15	法	1 II – N	3' NMe	į		i	3.27	3.26	2.24	2.26	2.27	2.25	2.21	3.07
			8Me	1.67	1.68	1.68	1.71	1.71.	1.66	1.68	1.66	1.66	1.66	1.53
20		$[\alpha]_{0}^{25}$ (c1.0)	(溶 媒)	+37.2° (CIIC13)	+49.2° (CHC13)	4.52.4° (CHC13)	4.37.8° (MeOH)	31.0° (MeOH)	-1-35.8° (CHC13)	+ 42.2° (CHC13)	+25.0° (CHC13)	+27.5° (CHC13)	4 25.2" (CHC13)	+28.0° (MeOH)
		化合物	争	16	17	18	13	20	21	22	23	25	56	27

	1		,	,									····		······································	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		1 3	その高								7.16-7.41 (m, 10H)					
5		値) CDC	12-0Me	3.06	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.06	3.05	3.06	3.06	3.06
		IMR (ô	3″ — оме	3.32	3.33	3.33	3.32	3.34	3.33	3.33	3.21	3.31	3.31	3.33	3.35	3.32
10		1 H - N	3' -NMe	2.19	2.41	2.34	2.05	2.17	2.24(1.5H) 2.19(1.5H)	2.27	5.06	2.12	2.23	2.46	2.25(1.5H) 2.13(1.5H)	2.27
	表 2		8 — Me	1.67	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68
15		FAB-MS	(m / z)	(→ HW) 69L	793 (MH+)	762 (MII ₂)	(*III *) 69L	784 (MHz ⁺)	786 (MII ₂)	802 (MII ₂ ⁺)	636 (МН⁺)	770 (MH+)	771 (MH+)	797 (MH+)	772 (MHz ⁺)	784 (M ⁺)
20		[\alpha]	(c1.0, CHC13)	+51.6°	+49.6°	+52.2°	+46.6°	+45.2°	+41.6°	+47.2°	+32.4°	+45.8°	+50.8°	+41.2°	+48.2°	+48.4°
		化合物	番号	28	29	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40

														
C 1 3	e その 色		2.00(s,3H)			2.92 (d, 2H, J=15Hz)								
CD	12 - 0M	3.06	3.05	3.05	3.06	3.06	3.06	3.06	3.05	3.06	3.06	3.07	I	
MR (6	З " — ОМе	3.34	3.35	3.33	3.31	3.34	3.33	3.35	3.33	3.34	3.33(1.5H) 3.32(1.5H)	3.30	3.34	3.35
N — H .	3 ' - NMe	2.28	2.21	2.40(1.5H) 2.32(1.5H)	2.39	2.21	1	2.17	ļ	1	2.27	2.26	2.28	2.28
	8 — Me	1.68	1.67	1.68	1.69	1.68	1.68	1.67	1.67	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68
FAB-MS	(z / m)	758 (MH+)	771 (MH+)	773 (MH+)	772 (MH+)	770 (M+)	779 (MII+)	785 (MH+)	769 (мн•)	755 (MH+)	727 (M+)	741 (M+)	742 (M+)	805 (MH+)
$[\alpha]^{25}$	(c1.0, CHC13)	+56.0°	+39.0°	+56.2°	+52.2°	+51.6°	+54.0°	+52.6°	+ 53.4°	+48.8°	+43.6°	+62.2°	+47.2°	+40.6°
化合物	番号	42	43	44	45	46	14	49	20	51	52	53	56	58
	[α] 25 FAB-MS 'H-NMR (δ 値) CDC1	$[\alpha]_{\rm b}^{25}$ FAB-MS	$[\alpha]_{\rm b}^{25}$ FAB-MS'H-NMR (δ (\bar{d}) CDC13(c1.0, CHC13) (m/z) $8-Me$ 3' $-NMe$ 3" $-0Me$ 12- $0Me$ ≈ 0 +56.0°758 (MH^+)1.68 2.28 3.34 3.06	[α] $^{25}_{\rm b}$ FAB-MS 1 H-NMR (δ 値) CDC 1 $_3$ (1.0 , CHC1 $_3$) 2						$ \begin{bmatrix} \alpha \end{bmatrix}_{\text{D}}^{25} \\ \text{(c1.0, CHC13)} \\ \text{(c1.0, CHC13)} \\ \text{(m/z)} \\ (m/$				

				· •					70	فرن وجود مثار
			その街					•	6.67(s, 1H)	2.51
5		値) CDC1	12-0Me		3.06	3.06	3.06	3.06	3.07	3.06
		NMR (&	3 " -0 Me	3.34	3.27	3.26	3.26	3.27	3.35	3.35
10	*10	N - H -	3 ' -NMe	2.28	2.20	2.27	2.22	2.23(1.5H) 2.12(1.5H)	2.69	2.57
	2 (続		8 – Me	1.68	1.67	1.67	1.67	1.67	1.71	1.71
15	#X	FAB-MS	(z/m)	756 (M+)	740 (M+)	713 (MH+)	727 (MH+)	755 (MH+)	ļ	1
20		σ s z [æ]	(cl.0, CHCl3)	+47.8°	+65.0°	+62.4°	+66.0°	+60.4°	l	
		化合物	番号	09	64	99	29	89	69	70

化合物69及び化合物70のNMRスペクトル測定に際しては CDC13の代りにそれぞれCD3ODを用いた。 (a)

(a)

試験例1

モチリンレセプター結合試験は次に示す方法で行った〔V. Boemans ら、Regul. Peptides, 15,143(1986)〕。屠殺したウサギより、十二指腸を摘出し、筋層から粘膜を剝離した後、50mM、Tris溶液(pH7.4)中でhomogenizeして蛋白液とした。 125 I ラベルモチリン(大塚アッセイ研より購入)25pMと蛋白液を25℃で120分インキュベートした後、蛋白中の放射活性をアカウンターで測定し、何も添加しなかった際の放射活性と大過剰のモチリン(1×10-7M)を添加した際の放射活性の差を特異的結合とした。検体の効力は特異的結合を50%に減少させる薬剤の濃度IC50(M)で表した。薬剤はDMSO溶液に溶解し、蛋白液に添加した(最終DMSO濃度は1%)。また酸に対する抵抗性を検討する実験では薬物を塩酸溶液(pH2.5)に溶解し、室温で120分放置した後に蛋白液に添加し実験に供した。

その結果、DMSO溶液でのICso(M)はEM-523
2.6×10-%に対し化合物6は4.1×10-%でありこの2検体の活性は同等であった(表2)。塩酸溶液ではEM-523のICso(M)は2.6×10-%となりDMSO溶液と比べ活性が100分の1に低下したが化合物6のICso(M)は9.1×10-%でありDMSO溶液と殆ど差がなかった(表2)。このことから化合物6はEM-523よりも酸で分解されにくいことが証明された。

20

10

10

20

表____3__

	I C 50	(M)
	DMSO溶液	H C 1 溶液
EM-523	2. 6 × 1 0 - 9	2. 6 × 1 0 - 7
化合物 6	4. 1 × 1 0 - 9	9. 1 × 1 0 - 9

消化管収縮運動測定は次に示す方法で行った〔伊藤漸、日本

試験例2

平滑筋学会雑誌、13,33(1976)]。体重約10kgのビーグル犬をあらかじめ全身麻酔下に開腹し、胃前庭部、十二指腸および空腸の漿膜面にそれぞれの輪状筋の収縮が測定できる方向に、フォース・トランスジューサーを慢性縫着した。また胃内に薬物を直接投与するために医療用シリコンチューブを胃内に留置した。フォース・トランスジューサーの導線および

後イヌは実験用個別ケージの中で飼育し、餌は1日1回与えた。フォース・トランスジューサーの原理は、縫着した部分の消化管が収縮し、トランスジューサーに曲げの歪みがかかると、その力に比例した波形をペン書きオシログラフ上に記録するものであり、フォース・トランスジューサーからの導線をオシログラフに接続することにより直ちに収縮波形を記録することができる。消化管の収縮運動は、その収縮パターンから食後の時

シリコンチューブは、背部から引出し、皮膚に固定した。手術

25 期と空腹の時期に二大別される。

10

15

20

25

実験は手術 2 週間後より開始し、空腹期で、胃に空腹期収縮 の起きていない休止期に行った。すなわち、胃内に留置したシ リコンチューブを介し、約10秒かけて試料を胃内に直接注入 した。薬剤はあらかじめエタノールに溶解した後生理食塩水で 希釈し、全量を 3 m 1 とした。

消化管収縮運動促進効果を定量的に表すため、胃における運動が静止状態の時の基線と収縮波形との間の面積をMotor Index (MI)とし、胃運動量の指標とした〔Inatomi ら、J. Pharmacol. Exp. Ther., 251,707(1989)〕。MIは、胃に縫着したフォース・トランスジューサーからの信号をコンピューター(PC-9801,NEC)に入力し、計算した。空腹期に自然に起こる空腹期伝播性収縮の胃運動量はこの方法で計算されたMIで表すとMI=100から200となる。そこでMI=150を表すのに必要な薬剤の投与量をMI₁₅。として薬剤の消化管運動促進効果の指標とした。

胃内に投与することにより、EM-523および化合物 6 はそれぞれ消化管運動促進作用を示し、それぞれのM I 15 。 は、14.6 μg/kgおよび 3.8 μg/kgであった。化合物 6 はEM-523に比べ、胃内投与において約 4 倍強い消化管運動促進作用を示した。

産業上の利用可能性

消化管運動促進活性を有する本発明のエリスロマイシン誘導体は、従来公知のエリスロマイシン誘導体と比べて、酸で分解される度合が著しく低いという特徴を有する。このため、本発明のエリスロマイシン誘導体は経口投与で用いても、公知のエ

リスロマイシン誘導体とは異なり、胃酸でさほど分解されることがないので強い消化管運動促進作用を示す。

請 求 の 範 囲

1. 一般式

 $\begin{array}{c}
R_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$ $\begin{array}{c}
R_2 \\
0 \\
0
\end{array}$ $\begin{array}{c}
R_3 \\
0
\end{array}$ $\begin{array}{c}
R_3 \\
0
\end{array}$

10

15

5

【式中、R』は水素原子またはアシル基を、R』およびR。は同一または異なって水素原子、水酸基、アシルオキシ基、アミノ基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、R10は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または低級アルキル基を、Yは一NR5R6または一N*R7R8R3なら、Xでをそれぞれ示す。ここでR5、R6、R7、R8およびRのは同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基を、Xは陰イオンをそれぞれ示す。また、R5とR6、R7とR8はそれぞれ一緒になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキル基を形成してもよい。〕

で表される化合物またはその塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP93/00702

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
Int.	C1 ⁵ C07H17/08//A61K31/71		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both nat	ional classification and IPC	
	OS SEARCHED		
	numentation searched (classification system followed by cla	assification symbols)	
	C1 ⁵ C07H17/08		
Documentation	on searched other than minimum documentation to the exte	nt that such documents are included in the	fields searched
	ta base consulted during the international search (name of consulted during the consulted during the international search (name of consulted during the cons	data base and, where practicable, search to	rms used)
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE REI EVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appr	ropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	Chemical & Pharmaseutical Bu Vol. 37 (No. 10), pp. 2678-2 K. Tsuzuki et al., "Motilide with gastroin testinal motor activity I"	2700 (1989), es, macrolides	1
A	Chemical & Pharmaseutical Br Vol. 37 (No. 10), pp. 2701-1 K. Tsuzuki et al., "Motilide with gastroin testinal motor activity II"	2709 (1989), es, macrolides	1
A	JP, A, 63-99092 (The Kitasa April 30, 1988 (30. 04. 88) & EP, A2, 215355 & EP, A2, & US, A, 5175150 & ZA, A, 8 & CS, A2, 91-4077 & CA, C,	213617 6-6502	1
A	JP, A, 63-99016 (The Kitasa April 30, 1988 (30. 04. 88) & EP, A2, 215355 & EP, A2,	•	1
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
• Specia "A" docum	l categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not considered	later document published after the int date and not in conflict with the app the principle or theory underlying the	lication but cited to understand
to be o	of particular relevance document but published on or after the international filing date tent which may throw doubts on priority claim(s) or which is	"X" document of particular relevance; the considered novel or cannot be consisted when the document is taken also	ne claimed invention cannot be idered to involve an inventive
cited 1 specia "O" docum means	to establish the publication date of another citation or other it reason (as specified) nent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other is	"Y" document of particular relevance; the	ne claimed invention cannot be e step when the document is in documents, such combination
"P" docum	nent published prior to the international filing date but later than iority date claimed	"&" document member of the same pate	
1	st 19, 1993 (19. 08. 93)	Date of mailing of the international se September 7, 1993	
Name and	mailing address of the ISA/	Authorized officer	
	anese Patent Office		
Facsimile		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP93/00702

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	& US, A, 5008249 & US, A, 5175150 & PT, A, 83234 & AU, A, 86-61583 & DK, A, 86-4123 & CN, A, 86-6828 & ES, A, 2000612 & CS, A2, 91-4077 & CA, C, 93-119 & IL, A, 79774	

国際出験番号 PCT/JP 93 / 00702

	国際資金報告		
発明の属する	5分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int. CL* C07H17/08 /	A61K31/71	
. 調査を行っ	た分野		
査を行った最小	限資料 (国際特許分類 (IPC)) Int. CL* C07H17/08		
—————————————————————————————————————	資料で調査を行った分野に含まれるもの		
国際調査で使用	した電子データベース(データベースの名称、調査に使用 CAS ONLINE	月した用語)	
C. 関連する	と認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	きは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Chemical & Pharmaseutic vol. 37 (No.10) pp 268 K. Tsusuki et.all. Motwith gastroin testinal activity I	al Bulletin, 7-2700(1989)	1
A	Chemical & Pharmaseutic vol. 37 (No.10) pp 2701 K. Tsuzuki et. all. Mot	ilides, macrolides	1
E C棚の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	
* 引用文献 「A」特に関 「E」先行ン 「L」優先権 を表して での」口頭 「P」国際	はのカテゴリー 温達のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの は献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 温主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 は他の特別な理由を確立するために引用する文献 出を付す) による開示、使用、展示等に言及する文献 出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 に公表された文献	「T」国際出願日又は優先日後に公表されるものではなく、発明の原に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当 性又は進歩性がないと考えられる 「Y」特に関連のある文献であって、当 献との、当業者にとって自明であ がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	建文は母編の星杯のた。 該文献のみで発明の新 もの 該文献と他の1以上の
国際調査を		国際調査報告の発送日 07.09.9	3
	で先 3 本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員)	4 C 7 8 2

用文献の テゴリーキ	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	with gastroin testinal motor stimulating activity II	
A	JP, A, 63-99092 (社団法人 北里研究所) 30.4月.1988(80.04.88) &EP, A2, 215355&EP, A2, 213617 &US, A, 5175150&ZA, A, 86-6502 &CS, A2, 91-4077&CA, C, 93-119	1
	JP, A, 68-99016(社団法人 北里研究所) 30. 4月. 1988(30.04.88) & EP, A2, 215355& EP, A2, 213617 & US, A, 5008249& US, A, 5175150 & PT, A, 83234& AU, A, 86-61583 & DK, A, 86-4123& CN, A, 86-6828 & ES, A, 2000612& CS, A2, 91-4077 & CA, C, 93-119& IL, A, 79774	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

• 1 s w